# (12)

# EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

- (45) Veröffentlichungstag der Patentschrift: 17.06.92 Patentblatt 92/25
- (21) Anmeldenummer: 89100908.6
- (2) Anmeldetag: 20.01.89

- (61) Int. Cl.5: A61K 9/14, A61K 9/16, A61K 9/50, A61K 47/02,
  - A61K 47/26
- (54) Stabiles Gemisch mit einem Gehalt oxidationsempfindlicher Verbindungen, Verfahren zu seiner Herstellung und Verwendung einerKombination von Stoffen zur Stabilisierung oxidationsempfindlicher Verbindungen.
- (30) Priorität: 29.01.88 JP 17232/88
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung : 02.08.89 Patentblatt 89/31
- (45) Bekanntmachung des Hinweises auf die Patentertellung: 17.08.92 Patentblatt 92/25
- (84) Benannte Vertragsstaaten: BE CH DE FR GB IT LI NL
- (66) Entgegenhaltungen : EP-A- 0 074 050 STN INTERNATIONAL INFORMATION SERVI-CES DATENBANK: CHEMICAL ABSTRACTS, Band 101, Nr. 18, Zusammenfassung Nr. 157695g,Columbus, Ohio, US; & JP-A-59 122 424 (RIKEN VITAMIN CO., LTD) 14-07-1984 STN INTERNATIONAL INFORMATION SERVI-CES DATENBANK: CHEMICAL ABSTRACTS. Band 107, Nr. 15, Zusammenfassung Nr. 133022h, Columbus, Ohio, US; & JP-A-62 111 676 (NIPPON OILS AND FATS CO., LTD) 22-05-1987

- (66) Entgegenhaltungen:
- STN INTERNATIONAL INFORMATION SERVI-CES DATENBANK: CHEMICAL ABSTRACTS. Band 102, Nr. 13, Zusammenfassung Nr. 111878m, Columbus, Ohio, US; & JP-A-59 204 696 (MITSUI PHARMACEUTICALS, INC.; OMI-CHI, TERANOBU) 20-11-1984 STN INTERNATIONAL INFORMATION SERVI-CES DATENBANK: CHEMICAL ABSTRACTS, Band 82, Nr. 24, Zusammenfassung Nr. 160258m, Columbus,Ohlo, US; & JP-A-50 010 289 (FUJISAWA PHARMACEUTICAL CO., LTD) 01-02-1975
- (73) Patentinhaber: BASF Aktiengesellschaft Carl-Bosch-Strasse 38 W-6700 Ludwigshafen (DE)
- (2) Erfinder: Fukamachi, Chiharu 108 Ohazaueda Uedashi Naganoken (JP) Erfinder: Schumacher, Horst, Dr. Battenberger Weg 4 W-6719 Bobenheim am Berg (DE) Erfinder: Bewert, Wolfgang, Dr. Lorscher Ring 8 c W-6710 Frankenthal (DE) Erfinder: Schneider, Joachim, Dr. Plauserstrasse 17 W-6719 Weisenheim am Berg (DE)

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

#### Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein stabiles Gemisch mit einem Gehalt oxidationsempfindlicher Verbindungen, ein Verlahen zur Herstellung des Gemischs, sowie die Verwendung einer Kombination von Stoffen zur Stabilisterung oxidationsempfindlicher Verbindungen.

Wenn oxidationsempfindliche Verbindungen, insbesondere fettfösliche Vilamine, mit Luft in Kontakt kommen, erfolgt eine ungeweilbe Oxidation. Hierdunn himmt die Qualität der diese empfindlichen Verbindungen enthaltenden Produkte eb. Insbesondere wenn oxidationsempfindliche Verbindungen in Nahrunge- und Futtermitteln oder im Parmanberich verwendet verende, kommte ew während der Lagerung zur Zerstürzung der oxidationsempfindlichen Verbindungen durch Oxidation, und der im Produkt verbielbende Anteil an diesen Verbindungen sicht

Um diese Oxidation zu verhindren, kann man belspielsweise Vitamine, Ole und Fette mit einer Krombination von Antioxidatien und Sequestreirungsmittein behandelin, vgl. E. Fine, "Handbook of Food Additives", 2. Edition, Saiten 271 und 274 bis 281 (1975), In dieser Liberaturstelle wird berichtet, daß die kombinierte Wirkung von Sequestreirungsmittein und Antioxidanien synergistisch sel. Als Sequestreirungsmitteit werden einer Viel-zahl unterschiedlicher Verbindungen vorgeschlagen, so beispielsweise Salze der Easjoäturs, Seize der Zituensatureit eine Auftreinfolischer Verbindungen vorgeschlagen, so beispielsweise Salze der Easjoäturs, Seize der Zituensatureit ein Auftreinfolischer und dg. In der Uteraturstelle sind Tidyondrid er wähnt, allerdings nicht als Mittel zur Stabilisierung, sondern vielmehr als zu stabilisierende Substrate. Auf Seize Seize 282 (1986) 282.

in der JP-A-59204-696 wird eine Kombination von Phytinsäure, di-α-Toccopherol, natürliches Vitamin E oder Vitemin C, els Antioxidans für Öle, Fettsäuren und Nahrungsmittel, die diese Bestandteile enthalten, voreeschiteen.

Zur Stabilisierung von Viternin A werden verschiedene Arbeitsweisen vorgeschlagen. So kann man Vitamin
A in den Ensjaturesets oder einen Fettsäuresetser. 28. Pelmitikanueraser, über Hirren und gibt einen synzet hetelschen Oxidationsinhiblior zu. Als Oxidationsinhiblioren kommen hierbei Dibutyfinydroxylotud (BHT), Butylhydroxyenisod (BH), Nordihydroguajaretatiune (NDGA), Propytejest (PG) oder N.N\*-Diphenylpresphenylendiemin (DPPD) in Betrecht. Bei einer enderen Arbeitsweise zur Stabiliserung von Vitamin Alberzeiter hundschen Am til Gestline, Kassein, Dextrin oder anderen Stoffen, um den Kontakt mit der Luft zu untertrechen und
stellt dams Beadelts oder Putver hr. Nach einer veilenen Arbeitsweise kann man Vitamin Aln Gegenvert natürsollicher phenolischer Substanzen und Asorotinsäture in körnige oder putverförmige Feststoffe überführen und
auf diese Weise stabilisieren, vol. JP-A 122 424 for.

Die Vorschläge des Standes der Technik zur Stabilisierung oxitationsempfindlicher Verbindungen sind jedoch nicht ausreichend, da man weder eine ausreichende Umhüllung der empfindlichen Verbindungen erzielt, noch einen auseichenden Schutz vor den die Oxidetion beschleunigenden Schwermetellspuren errei-

Der Erfindung liegt die Aufgebe zugrunde, ein stablies Gemisch oxidetionsempfindlicher Verbindungen zu schaffen, das stabil und leicht zu handheben ist und sich insbesonders für Lebensmittel- und Futtermittel sowie für Pharmaanwendungen eignet.

Diese Aufgabe wird gelöst durch Bereitstellung eines stabilen Gemischs mit einem Gehalt oxidetionsempfindlicher Verbindungen, enthaltend die oxidationsempfindlichen Verbindungen, Triglyceride, Komplexbildner sowie Umbliungsstoffe.

Die Kombination von Triglycerden, Komplexbildnern und Umhüllungsstoffen ergibt überraschend einen vollen Schutz für die oxidationsempfindlichen Verbindungen. Während die Einzalkomponenten der Kombination dieser drei Wirkstoffe nur eine geringe Schutzwirkung aufweisen, erhält man mit der Kombination eine übereddlive Schutzwirkung.

Nach einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung enthält das Gemisch zusätzlich übliche Antioxidantien. Hierbei kann es sich beispielsweise um BHT. BHA. Ethoxyguin handein.

Nach einer welteren bevorzugten Ausführungsform handelt es sich bei dem Triglycerid um ein Pflanzend. Zu den in der Erindung brauchtenen Triglyceriden gehören Naturprodukte, aus Naturprodukten eines netere Triglyceride und synthetische Triglyceride. Man kann eines oder mehrere dieser Triglyceride verwenden. Bevorzugt verwendet man Pflanzenöle wie Olivendi, Sojadi, Mabadi, Baurmwollsaatdi, Sonnenbhumendi, Erd. Mudbl.Q. Palmik, Kokosundbil und Vetzenkeimdi, aleer man kann auch verschiedene tierische Fette (z.B. Schweinefett, Schafslett und Fischöle) und halbsynthetische Fette verwenden, die man durch Umesterung und Recombination, einschließlich Fraktionierung und Hydrierung gewinnt.

Nach einer weiteren bevorzugten Ausführungsform handelt es sich bei dem Komplexbildner um Phytinsäure, Phosphorsäure, Meta-, Pyro-oder Polyphosphorsäure oder um deren Salze. Als Salze kommen insbesondere die Metallsalze (Natrium, Kalium, Calcium) in Betracht.

Zu den Komplexbildnern gehören auch Sequestrierungsmittei für die Schwermetallionen und Chelatbild-

ner. Besonders bei Lebensmitteln kann man die in der Literatur zitierten verwenden [z.B. Thomas E. Furia, Handbook of Food Aditives\*, 2 Band, GRC Press, 3 271 bis 281, (1979). So kann men beispieltewies auch Carbonsäuren, Polycarbonsäuren, Hydroxycarbonsäuren, Aminosäuren, Weinsäure, Gluconsäure, Zitronensäuren de Elhylendiaminietraessigsäure und deren Metallisatze (z.B. Calciumsatz der Phytinsäure, Natriumproychosphat, Natriumlexampelposphat, Natriumlexampe

Man kann auch Kombinationen von Komplexbildnern verwanden.

20

Nach einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung handelt es sich bei dem Umhüllungsstoff um einen Filmbildner, insbesondere um Proteine, wie Gelatine, Casein, um Zucker oder Polysaccharide, insbesondere Gummi arabizum Alginiet dere Stärkederhvate. Bei den Zuckern kann man insbesondere Saccharose, Glucose und Lactose nennen. Man kann auch Antioxidantien einsetzen, beispielsweise BHT, BHA, Elthoxyquin, sowie Fileß-Hilfsmittet, beispielsweise Stälchurdioxid, Calciumstearat, Calciumphosphat, sowie Füllstoffe, beispielsweise Stärk, Koalinu md Stifkate.

Das Verhältnis von Triglyceriden und Komplexbildnern zu den oxidationsempfindlichen Verbindungen, die in den erfindungsgemäßen Gemischen enthalten sein sollen, kann durch die konkret im jeweiligen Belspiel verwendeten Verbindungen varlieren. Bezogen auf 1 Gew.-Tell oxidationsempfindliche Verbindungen kann man belspielsweise Triglyceride in einem Bereich von 1 bis 0,01 Gew.-Tellen und Komplexbildner in einem Bereich von 1 bis 0,01 Gew.-Telen verwenden.

Die so mit Triglycerden und Komplexbildnern gemischten oxidationsemprifindlichen Verbindungen überzielt man mit den Umhüllungsstoffen in der Menge, die zur Umhüllung (englisch: coating) dieser Mischung erforderlich ist. Gegenstand der Erfindung ist auch ein Verfahren zur Herstellung des erfindungsgemäßen Gemischs, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man eine Dispersion aus oxidationsempfindlicher Verbindung, Frilolvecrik Komplexbildner und Umhüllunssoff Herstellt und diese Dispersion in ein Feststoff überführt.

Im algemeinen erhält man das erfindungsgemäße Gemisch dadurch, das man eine wäßrige Dispersion herteitli, Indem man als aktive Komponente oxidationsempfindliche Verhändung in Tiglygordent, Komplexbildnarn, Umhüllungsatoffen und gegebenenfals Hilfamittein dispergiert, diese Dispersion auf übliche Weise in einen Feststoff über übr und gegebenenfals einer Trocknungsproze anfügt. Nach ao einem Verfahren erhält man ein stabiles Gemisch oxidationsempfindlicher Verbindungen, das aus den oxidationsempfindlichen Verbindungen, das aus den oxidationsempfindlichen Verbindungen. Weise verbindungen verbindunge

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren stellt man normalerweise eine wäßrige Dispersion oder wäßrige Beision dadurch her, daß man zuerst die wasserlöslichen Substanzen, wie Umfüllungsstoffe, die hydrophile Komponenten sind, und ender Hilfsmittel in Wasser lößt, wobel man eine wäßrige Lösung erhält und gleichzeitig die fettlöslischen Substanzen wie die oxidationsempfindlichen Verbindungen und Trigtyoreide vormischt. Durch Mischen der Lösung mit der Vormischung mit einem geseineten Rührer oder Homogeniston viel das Ganze dispergiert oder emulgiert. Die erhaltene Dispersion führt man durch Gefriertrocknung, Vakuumtrocknung, Sprühtrocknung oder Konweltionstrocknung in einem Körrigen oder pulverförmigen Feststoff über oder granullert ihm mit einem gesignenen Verfahren und trocknet dann die Körner nochmäß.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren ist anschliebend an den Trockungsprozeß, eine zusätzliche Behandlung zur Vernetzung des Überzuges möglich. Im Falle von Gelatine als Umhüllungsstoff kann man beispielsweise mit Aldehyden vernetzen oder eine thermische Vernetzungsbehandlung durchführen. Es ist auch möglich, im Anschluß an den Trockungsprozeß einen weiteren Überzug aufzubringen, beispielsweise mit Fetlen, Paraffin, Wachsen. synthetischen Polymeren, wie Cellulosseckst. Phthialat und dereileichen.

Besonders bevorzugt liegt der Feststoff in Form eines Granulats oder Pulvers vor, wobei eine mittlere Tellchengröße von 100 bis 600 um besonders günstig ist.

Die erfindungsgemäßen Gemische können aber auch andere, nicht oxidationsempfindliche Bestandteile enthalten.

Nachfolgend ist die Erfindung anhand von Ausführungs- und Anwendungsbeispielen näher erläutert.

#### Ausführungsbeispiel 1

220 Telle Gelatine, 36 Telle Zucker und 96 Telle Dexbrit gab man in 900 Telle Wasser und löte sie unter Erhitzen auf 70°C. Andererseits machte man 220 Telle Vitamin A-Acetat durch Schmeizen homogen, dem 3,8 5 Telle Vitamin D, und 7,2 Telle BHT zugesetzt waren. Der so erhaltenen Mischung führte man 44 Telle Söjald und 72 Telle Ethoxyquin unter Rühren zu und erhielt eine homogene Mischung. Anschileßend gab man zu der zuvor genannen wähögen. Etwang 20 Telle 60 Sige Phylinsätur. Danech gab man die zuvor genannen wähögen. Etwang 20 Telle 60 Sige Phylinsätur. Danech gab man die zuvor genannen in einen Sprühturm und versprühte sie. Dann trocknete man sie mit einem Wirbelbeit-Trockner und erhielt 10 ein stables Kiminn MD-Publismin MD-Publi

## Ausführungsbeispiel 2

In 100 Teile Wasser wurden S3 Teile Gelatine und 113 Teile Glucosesirup gegeben und nach 30-minütigem 
Quellen der Gelatine durch Erhitzen auf 70°C in Lösung gebracht. Anschließend wurden nacheinander unterschlediche Mengen eines Triglycerdis und eines Komplexbildenses wowle 60,1 Teile Vitamin A-Aceistat zugegeben, das durch Zugabe von 4,5 mg BHT/Milo I.E. und 100 mg Ethoxyquin/Milo I.E. stabilisiert war. Das Gemisch 
wurde nach Zugabe von welteren 70 Teilen Wasser durch kräftiges Rühren emulglert. Die erhaltene Emulsion 
wurde schließlich bei 70°C mil Hilfe einer handelstühlichen Sprühpistole in eine mit hydrophober Kleselsäure 
belädene Stückstoffatmosphäre versychtib. Das erhaltene Produkt wurde anschließend auf einem WirbeibeitTrockner im Stückstoffstrom bei Raumtemeratur vertocknet.

Gemäß dem angegebenen Ausführungbeleiptel Zwurden folgende Menge Triglycerid und Komplexbildern in der Rezperbur eingesetzt die angegebenen Gewichtstelle beziehen sich jewells auf 100 Telle Trockenpulver, bei der Einstellung der Rezeptur wurde entsprechend der Zugabe von Zusätzen weniger Glucosesirup einge-25 setzit:

## Ausführungsbeisplel 2-1

Keine Zugabe von Komplexbildner und Triglycerld.

Ausführungsbeispiel 2-2

Zugabe von 5 % Solaöl, keine Zugabe eines Komplexbildners.

35 Ausführungsbeispiel 2-3

Zugabe von 5 % Erdnußöl, keine Zugabe eines Komplexbildners.

Ausführungsbeispiel 2-4

Zugabe von 5 % Malsöl, keine Zugabe eines Komplexbildners.

Ausführungsbeispiel 2-5

45 Zugabe von 1 % Phytinsäure, keine Zugabe von Triglycerid.

Ausführungsbeispiel 2-6

Zugabe von 1 % Phytinsäure, Zugabe von 5 % Sojaöl.

Ausführungsbeispiel 2-7

Zugabe von 1,5 % Phytinsäure, Zugabe von 5 % Sojaöl.

55 Ausführungsbeispiel 2-8

Zugabe von 1 % Phytinsäure, Zugabe von 2 % Sojaöl.

#### FP 0 326 026 R1

Ausführungsbei	ispiel 2-9
----------------	------------

Zugabe von 1 % Phytinsäure, Zugabe von 10 % Sojaöl.

5 Ausführungsbeispiel 2-10

Zugabe von 1 % Phytinsäure, Zugabe von 5 % Erdnußöl.

Ausführungsbeispiel 2-11

Zugabe von 1 % Phytinsäure, Zugabe von 5 % Maisöl.

Ausführungsbeispiel 2-12

15 Zugabe von 1 % Natriumsalz der Phytinsäure, Zugabe von 5 % Sojaöl.

Ausführungsbeispiel 2-13

Zugabe von 1 % Calciumsalz der Phytinsäure, Zugabe von 5 % Sojaöl.

Ausführungsbeispiel 2-14

Zugabe von 1 % Zitronensäure, Zugabe von 5 % Solaöl.

25 Ausführungsbeispiel 2-15

Zugabe von 1 % Natriumcitrat, Zugabe von 5 % Sojaöl.

Ausführungsbeispiel 2-16

30

Zugabe von 1 % Weinsäure, Zugabe von 5 % Sojaöl.

Ausführungsbelspiel 2-17

35 Zugabe von 1 % Natriumtartrat, Zugabe von 5 % Sojaöl.

Ausführungsbeispiel 2-18

Zugabe von 1 % Salicylsäure, Zugabe von 5 % Sojaöl.

Ausführungsbeispiel 2-19

Zugabe von 1 % Gluconsäure, Zugabe von 5 % Sojaöl.

45 Ausführungsbeispiel 2-20

Zugabe von 1 % Phosphorsäure, Zugabe von 5 % Sojaöl.

Ausführungsbeispiel 2-21

Zugabe von 1 % Natriumpyrophosphat, Zugabe von 5 % Sojaöl.

Ausführungsbeispiel 2-22

55 Zugabe von 1 % Natriumhexametaphosphat, Zugabe von 5 % Sojaöl.

Ausführungsbeispiel 2-23

Zugabe von 1 % Natriumtripolyphosphat, Zugabe von 5 % Sojaöl.

5 Ausführungsbeispiel 2-24

Zugabe von 1 % EDTA-Na(Titriplex® III), Zugabe von 5 % Sojaöl.

Ausführungsbeispiel 2-25

Zugabe von 1 % NTA-Na(Titriplex I), Zugabe von 5 % Sojaöl.

Ausführungsbeispiel 2-26

15 Zugabe von 1 % Cystein, Zugabe von 5 % Sojaöl,

Ausführungsbeispiel 2-27

Zugabe von 0,5 % Phytinsäure, Zugabe von 5 % Sojaöl.

Ausführungsbeispiel 2-28

Zugabe von 1 % Natriumphytat, Zugabe von 5 % Myglyoi® 812 (synthetisches Fettsäuretrigivcerid).

25 Ausführungsbeispiel 2-29

Zugabe von 1 % Natriumcitrat, keine Zugabe eines Triglycerids.

Ausführungsbeispiel 2-30

30

50

Zugabe von 1 % Phosphorsäure, keine Zugabe eines Triglycerids.

Ausführungsbeispiel 2-31

35 Zugabe von 1 % Natriumhexametaphosphat, Zugabe von 5 % Erdnußöl.

Ausführungsbeispiel 2-32

Zugabe von 1 % Natriumhexametaphosphat, keine Zugabe eines Triglycerids.

Ausführungsbeispiel 2-33

Zugabe von 1 % Triplex III, keine Zugabe eines Triglycerids.

45 Ausführungsbeispiel 2-34

Zugabe von 1 % Cystein, keine Zugabe eines Triglycerids.

Ausführungsbeispiel 3

52,3 Teile Gelatine wurden in 150 Teilen Wasser nach Zugabe von 128,8 Teilen Glucosesirup bei Raumtemperatur zum Quellen gebracht danach wurde das Gemisch auf 650° cerhitzt. Nach Zugabe von 50 Teilen 
Tocopherol wurde 20 Min bei dieser Temperatur durch kräftiges Rühren ermügligert. Die Emilstoin wurde 
anschließend über eine Einstoffdüse in eine mit hydrophober Klesetsläure beladene Stikstoffatmosphäre versprüftt. Die gebildelen Produktellschen wurden im Stickstoffstrom auf einer Glasfilternutsche getrocknet, bis 
der Restfeuchte-Gehalt einen Wert von 3 % erreicht hatte. Gemäß dem angegebenen Ausführungsbeispiel 3 
wurden die folgenden Mengen eines Fettsäture-Triglycerids und eines Komplexbildners in die Rezeptur eingesetzt, wobel sich die angegebenen Gewichtstelle auf jeweils 100 Teile des erhaltenen Trockenoutyers bezüg-

hen:

Ausführungsbeispiel 3-1

5 Keine Zugabe eines Komplexbildners oder eines Fettsäuretriglycerids bzw. Pflanzenöls.

Ausführungsbeispiel 3-2

Keine Zugabe eines Komplexbildners, Zugabe von 5 % Sojaöl.

Ausführungsbeispiel 3-3

Zugabe von 1 % Natriumhexametaphosphat, keine Zugabe eines Pflanzenöls.

15 Ausführungsbeisplel 3-4

Zugabe von 1 % Natriumhexametaphosphat, Zugabe von 5 % Sojaöl.

Ausführungsbeispiel 4

20

Gemäß Ausführungsbeispiel 3 wurden in die mit 122 Teilen Glucosesirup in 180 Teilen Wasser gequolitene Gefallen (62,3 Teile) hergestellten Mischung nach dem Erwärmen auf 60°C, 52,4 Teile Vitamin A-Acetal (2,1 Mio I.E./g), stäbligiert mit 100 mg Ethoxyquin/Mio I.E. und 0,65 Teile Vitamin D<sub>4</sub> (40 Mio I.E./g) eingena und 20 Min emulgiert. Die erhaltene Emulsion wurde wie beschrieben versprüht und das erhaltene Produkt anschließend im Stickstoffstrom getrocknet. Gemäß dem angegebenen Ausführungsbeispiel 4 wurden zusätzlich zu den angegebenen Stoffen die folgenden Mengen eines Fettsäuretrigtyerdrids und eines Komplexitidnere in die Rezeptur eingesetzt, wobel sich die angegebenen Gewichstelle auf jeweils 100 Teile des erhaltenen Trockenoutwers beziehen:

30 Ausführungsbeispiel 4-1

Kelne Zugabe eines Komplexbildners oder eines Pflanzenöls.

Ausführungsbeispiel 4-2

Zugabe von 1 % Phytinsäure und 5 % Sojaöi.

Ausführungsbeispiel 5

40 Ausführungsbeispiel 5-1

Eine Citranaxanthindispersion bestehend aus

- 4,9 % Citranaxanthin (mikronisiert)
- 0,3 % Ascorbylpalmitat
- 1,6 % Ethoxyquin
- 14.6 % Gelatine 100 Bloom
- 13,1 % Saccharose
- 65.5 % Wasser wurde mit einer Temperatur von 50°C mit einer Einstoffdüse bei 6,0 bis 6,5 bar in einem Sprühturm in eine Wolke hydrophober Klesselskurg esprüht. Das feuchte Poudkut wurde auf einem Wirbeltrockner bei Raumtemperatur auf eine Restfeuchte von ca. 4 % getrocknet. Der Wirkstoffgehalt des Prüvers betrug 13,7 %.

Ausführungsbeispiel 5-2

Eine Citranaxanthindispersion bestehend aus

4,3 % Citranaxanthin (mikronisiert

- 0,3 % Ascorbylpalmitat
- 1,4 % Ethoxyquin
- 12.7 % Gelatine 100 Bloom
- 9.7 % Saccharose
- 1,6 % Sojaöl
- 70 % Wasser

wurde wie 5-1 behandelt. Der Wirkstoffgehalt des Pulvers lag bei 13,2 %.

### 10 Ausführungsbeispiel 5-3

Eine Citranaxanthindispersion bestehend aus

- 4,5 % Citranaxanthin (mikronisiert)
- 0,3 % Ascorbylpalmitat
- 1.5 % Ethoxyquin
  - 13.2 % Gelatine 100 Bloom
  - 9.7 % Saccharose
  - 1,7 % Sojaöl
- 0,4 % Phytinsäure (als Na-Salz)
  - 68.7 % Wasser

wurde wie 5-1 behandelt. Der Wirkstoffgehalt des Pulvers lag bei 13,2 %.

## Ausführungsbelspiel 5-4

Eine Citranaxanthindispersion bestehend aus

- 4,8 % Citranaxanthin (mikronisiert)
- 0.3 % Ascorbylpalmitat
- 1.5 % Ethoxyauin
  - 13,5 % Gelatine 100 Bloom
  - 9,7 % Saccharose
- 1,8 % Sojaöl

0,4 % Ethylendlamintetraessigsäure (als Na-Salz)

wurde wie bei 5-1 behandelt. Der Wirkstoffgehalt des Pulvers lag bei 13,0 %.

#### Ausführungsbeispiel 6

## 40 Ausführungsbelspiel 6-1

200 Teile einer Disparsion, bestehend aus 106.8 Teilen Wasser, 1,1 Teilen Konser vier ungsstoffgemisches, 3,8 Teilen Eithoxyquin, 47.3 Teilen Sacktones, 29 Teilen Gelatter (Typ B 200) und 13,3 Teilen mikronisiertem Canthazanthin wurden bei 40°C in 400 Teilen Paraffindl unter kräftigem Rühren dispargiert. Nach dem Abkühlen auf 18°C wurde durch Zugabe von Maisstärke die Oberfläche der gebildeten Teilchen gepudert. Des Produkt, das jetzt in Form kleiner Kügelchen mit einem Durchmesser von 50 bis 500 y vortag, wurden mit 2000 Teilen kaltem Petrolether gewaschen und sohließlich auf einem Wirbeltrockner bei Raumtemperatur auf einen Restleuchtsgehalt von 4 % gerorbsen. Der Wirksdrifsphalt des Pulvers lag bei 10,7 %.

## 50 Ausführungsbeispiel 6-2

Gemäß Ausführungsbeispiel 6-1 wurden in die Emulsion zusätzlich 4,0 Teile Sojaöl und 0,8 Teile Phytinsione gegeben. Nach der Aufarbeitung der Dispersion gemäß dem angeführten Ausführungsbeispiel 6-1 wurde ein Pulver erhalten mit einem Canthaxanthinabelalt von 1.1 % mit 1 % Phytinsäure und 5 % Soiaöl.

55

#### Anwendungsbeispiel 1

Prüfung von Vitamin A/D<sub>3</sub>-haltigen Trockenpulvern

1,0 g Pulver des Ausführungsbeispiel 1 füllte man in eine Glasflasche ohne Zusatz von Prämix, lagerte diese bei einer konstanten Temperatur von 40°C und 70 kreiative Luffdeuchte und maß in zeitlichen Abständen den verbilebenen Anteil des Vitamin A. Das Eroebnis ist in der folgenden Tabelle aufgezeich.

10 g Pulver des Ausführungsbeispiels 1 mischte man mit 40 g Prämk-Substrat, bestehend aus 80 % Webzennenlt (veheat middlings), 30 % 50 % 69 men Cholinchlorid und 10 % einer Spurenteimentmischung, 3.2 g des
so sor haltenen Prämit (tillet man in eine Glasflasche, deckte sie mit einer Aluminiumfolle statt eines Decksels
ab und machte 5 Löcher in die Aluminiumfolle zur Belüffung. Dieser Flasche stellte man in einem Behälter mit
der konstanten Temperatur von 40°C und der konstanten relativen Luffsuchte von 70 % und maß den verbliebenen Antell (Rientino %) des Vilaminia Anach bestimmten Zeiben. Die oben genammten Spureneihemente waren
ein Gemisch aus 37,44 % CuSO<sub>4</sub> x 5 H<sub>2</sub>O, 46,78 % FeSO<sub>4</sub> x 7 H<sub>2</sub>O, 11,78 % ZnO; 3,61 % MnO und 0,38 %

Die Prüfungsergebnisse sind in der folgenden Tabelle I aufgezeigt:

Tabelle I

5

		Vitamin A-Retention (%)			
	Versuch	Tage	nach I Monat (%)	nach 2 Monaten (%)	
25	Pulver des Ausführungs-				
	beispielS1 alleine	100	90	86	
	Prämix vermischt mit dem				
30	Pulver des Ausführungs-	100	63	52	
	beispiels 1			•	
	Pulver ähnlich dem				
35	des Aueführungsbeis-	100	59	40	
	piele 1, aber ohne				
	Sojaöl und Phytin-				
	saure				

# Anwendungsbeispiel 2

Prüfung von Vitamin A-haltigen Trockenpulvern

1 Gew.% der einzelnen Pulver des Ausführungsbeispiels 2 mlschte man mit 39 % des in Anwendungsbeispiel 1 genannten Präiw.4 g Proben dieser Mischungen wurden am Anfang und nach 4 Wolchen Lagerung in einem Klimaschrank bei 40°C und 70 % relativer Feuchte auf Ihren Vitamin A-Gehalt geprüft. Der nach 4 Wochen verbliebene Anteil ist in % vom Ausgangswert der Lagerung in folgenden Tabellen II und III angegeben.

50

40

5 Vitamin A (zu Anwendungsbeispiel 2)

Tabelle II

50

	Ausführungs- beispiel Nr.	Komplexbildner	öı	Retention (%) nach 4 Wochen
10				
	2- 1	-	-	17
	2- 2	-	5 % Sojaöl	32
	2- 3	•	5 % Erdnuβöl	31
15	2- 4	-	5 % Maisöl	46
	2- 5	1 % Phytinsäure	-	24
	2- 6	1 % Phytinsäure	5 % Sojaöl	47
	2- 7	1,5 % Phytinsäure	5 % Sojaöl	53
	2- 8	1 % Phytinsäure	2 % Sojaöl	55
20	2- 9	1 % Phytinsäure	10 % Sojaöl	59
	2-10	1 % Phytinsäure	5 % Erdnußől	53
	2-11	1 % Phytinsäure	5 % Maisöl	54
	2-12	1 % Natriumphytat	5 % Sojaöl	58
25	2-13	1 % Calciumphytat	5 % Sojaöl	59
	2-14	1 % Zitronensäure	5 % Sojaöl	46
	2-15	1 % Natriumcitrat	5 % Sojaöl	53
	2-16	1 % Weinsäure	5 % Sojaöl	49
30	2-17	1 % Natriumtartrat	5 % Sojaöl	55
	2-18	l % Salicylsäure	5 % Sojaöl	53
	2-19	1 % Gluconsäure	5 % Sojaöl	50
	2-20	1 % Phosphorsäure	5 % Sojaöl	63
35	2-21	1 % Natriumpyrophosphat	5 % Sojaöl	57
	2-22	1 % Natriumhexametaphosphat	5 % Sojači	53
	2-23	1 % Natriumtripolyphosphat	5 % Sojaöl	57
	2-24	1 % EDTA Natrium (TitriplexIII	i) 5 % Sojaöl	59
40	2-25	1 % NTA Natrium (Titriplex I)	5 % Sojaöl	51
40	2-26	1 % Cystein	5 % Sojaöl	59
	2-27	0,5 % Phytinsäure	5 % Sojaöl	29

10

## Tabelle III

## Vitamin A (zu Anwendungsbeispiel 2)

	Ausführungs- beispiel Nr.	Komplexbildner	Ŏ1	Retention (%) nach 4 Wochen
10	2-28	1 % Natriumphytat	5 % synth. Triglycerid*)	54
	2-29	1 % Natriumcitrat	-	13
15	2-30	1 % Phosphorsäure	-	55
	2-31	1 % Natriumhexametaphosphat	5 % Erdnußöl	44
	2-32	1 % Natriumhexametaphosphat	-	28
	2-33	1 % EDTA Natrium (TitriplexIII)	-	20
20	2-34	1 % Cystein	-	25

\*) Myglyol 812 (Neutralöl) = Capryl-Caprinsäuretriglycerid

25

## Anwendungsbelspiel 3

## Prüfung von Tocopherol-haltigen Trockenpulvern

1 Gew,% der einzelnen Pulver des Ausführungsbeispiels 3 mischte man mit 99 % des in Anwendungsbeispiel 1 genannten Prämk. 6 g. Proben dieser Mischungen wurden an Anfang und nach 4 Wochen Lagerung in einem Klimaschrank bei 40°C und 70 % r.F. auf Ihren Tocopherolgehalt gerprüft. Der nach 4 Wochen verbilebene Antiel ist Ihr Prozent vom Ausananswert der Lagerung in folgender Tabelle anneceben.

50

	Ausführungs- beispiel Nr.	Komplexbildner	ö1	Retention (%) nach 4 Wochen
40	3-1	<u>-</u>	-	18
	3-2	-	5 % Sojaöl	23
	3-3	1 % Natriumhexametaphosphat		41
	3-4	1 % Natriumhexametaphosphat	5 % Sojaöl	49
45				

## Anwendungsbeispiel 4

# Prüfung von Vitamin D3-haltigen Trockenpulvern

Vitamin A/D, Trockenpulver des Ausführungsbeispiels 4 wurde im gleichen Prämit wie in Anwendungsbeispiel 5 geprüft. Es wurden 2 Mol LE. Vitamin Dykg Prämix eingemischt. Je 10 g Proben der fertigen Mischungen wurden am Anfang nach 4 und 8 Wochen Lagerung in einem Klimaschrank bei 40°C und 70 % reil. Feuchte auf Ihren Vitamin Dy-Gehalt geprüft. Der nach 8 Wochen verbliebene Anteil ist in Prozent vom Ausgangswert der Lagerung in nachstehender Tabelle angegeben.

Ausführungs beispiel Nr	s- Komplexbildner r.	öl	Retention (%) nach 4 Wochen
4-1	-	-	40
4-2	1 % Phytinsäure	5 % Sojaöl	81

## Anwendungsbeispiel 5

5

10

20

26

Prüfung von Carotinoid-haltigen Trockenpulvern

Carotinoid-haltige Trockenpulver der Ausführungsbelspiele S und 8 wurden in einem Prämix folgender Zusammensetzung auf ihre Slabilität geprüft: 76 % Weizengrießkleie, 13,3 % Cholinchiorid flüssig (mit 75 % Cholinchiorid und 25 % Wessey und 10 % der Spurenelementmischung wie in Anwendungsbelspiel 1. Der Prämix lagerte 3 Tage, bevor 1 Gew.% der Carotinoid-Trockenpulver eingemischt wurde. 1 g Proben der fertigen Mischungen wurden am Anfang und nach 4 Wochen Lagerung in einem Klümaschrank bei 40°C und 70 kei. Feuchte auf ihren Carotinoid-Gehalt geprüft. Der nach 4 Wochen verbilebene Anteil ist in Prozent vom Ausangswert der Lagerung in nachstehender Tabelle angegeben.

Ausführ beispie	ungs- Wirkstoff 1 Nr.	Komplexbildner	öl	Retention (%) nach 4 Wochen
5-1	Citranaxanthin	-	-	22
5-2	Citranaxanthin	-	5 % Sojaöl	48
5-3	Citranaxanthin	1 % Natriumphytat	5 % Sojaöl	68
5-4	Citranaxanthin	1 % EDTA-Natrium	5 % Sojaöl	63
6-1	Canthaxanthin	-	-	33
6-2	Canthaxanthin	1 % Phytinsäure	5 % Sojaöl	79

## Patentansprüche

- Stablles Gemisch mit einem Gehalt oxidationsempfindlicher Verbindungen, enthaltend die oxidationsempfindlichen Verbindungen, Triglyceride, Komplexbildner sowie Umhüllungsstoffe.
  - 2. Gemisch nach Anspruch 1, zusätzlich enthaltend Antioxidantien.
- Gemisch nach einem der Ansprüche 1 oder 2, worin es sich bei dem Triglycerid um ein Pflanzenöl handelt.
  - Gemisch nach einem der Ansprüche 1 bis 3, worin es sich bei dem Komplexbildner um Phytinsäure, Phosphorsäure, Meta-, Pyro- oder Polyphosphorsäure oder um deren Salze handelt.
- Gemisch nach einem der Ansprüche 1 bis 4, worin es sich bei dem Umhüllungsstoff um einen Filmbildner, insbesondere Proteine, Zucker oder Polysaccharide, insbesondere Gummi arabicum, Alginate, Stärkederivate, handelt.
- Gemisch nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worln es sich bei der oxidationsempfindlichen Verbindung um fettösliche Vitamine, insbesondere Vitamin A und dessen Ester, Vitamin A-säure, Vitamin E, Vitamin D, um Carotinoide, oder Riech- und Aromastoffe handelt.
- 7. Gemisch nach einem der Ansprüche 1 bis 6, enthaltend Vitamin A oder einen seiner Ester, Phytinsäure, Pflanzenöl und Gelatine.
- Gemisch nach einem der Ansprüche 1 bis 7, in Form eines Granulats oder Pulvers mit einem Korngrößenbereich zwischen 100 und 600 μm.
- Verfahren zur Herstellung des Gemischs nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Dispersion aus oxidationsempfindlicher Verbindung, Triglycerid, Komplexbildner und Umhüllungsstoff herstellt und diese Dispersion in einen Feststoff überführt.
  - Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß man eine wäßrige Dispersion herstellt.

trocknet und granuliert oder pulverisiert.

 Verwendung einer Kombination aus Triglycerid, Komplexbildner und Umhüllungsstoff zur Stabilisierung oxidationsempfindlicher Verbindungen.

#### Claims

5

- A stable mixture containing an oxidation-sensitive compound, a triglyceride, a complexing agent and a coating substance.
  - 2. A mixture as claimed in claim 1, which additionally contains an antioxidant.
  - 3. A mixture as claimed in either of claims 1 and 2, wherein the triglyceride is a vegetable oil.
- 4. A mixture as claimed in any of claims 1 to 3, wherein the complexing agent is phytic acid, phosphoric acid, meta-, pyro- or polyphosphoric acid or a salt thereof.
- A mixture as claimed in any of claims 1 to 4, wherein the coating substance is a film former, in particular a protein, sugar or polysaccande, in particular gum arabic, an alginate or a starch derivative.
  - 6. A mixture as claimed in any of claims 1 to 5, wherein the oxidation-sensitive compound is a fat-soluble vitamin, in particular vitamin A or an ester thereof vitamin A acid, vitamin E or vitamin D, a carotenoid or a scent or flavoring substance.
- A mixture as claimed in any of claims 1 to 6, containing vitamin A or an ester thereof, phytic acid, a vegetable oil and gelatin.
- 8. A mixture as claimed in any of claims 1 to 7, in granular or pulverulent form having a particle size range of from 100 to 600 um.
- 9. A process for preparing a mixture as claimed in any of claims 1 to 8, which comprises preparing a dispersion from an oxidation-sensitive compound, a triglyceride, a complexing agent and a coating substance and converting this dispersion into a solid substance.
- A process as claimed in claim 9, wherein an aqueous dispersion is prepared, dried and granulated or pulverized.
  - 11. Use of a combination of a triglyceride, a complexing agent and a coating substance for stabilizing an oxidation-sensitive compound.

## Revendications

- Mélange stable ayant une teneur en composés sensibles à l'oxydation, contenant les composés sensibles à l'oxydation, des triglycérides, des complexants, ainsi que des matières d'enrobage.
  - 2. Mélange selon la revendication 1, contenant en outre des antioxydants.
  - Mélange selon la revendication 1 ou 2, dans lequel il s'agit, en ce qui concerne le triglycéride, d'une hulle vécétale.
- 4. Mélange selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans lequel il s'agit, en ce qui concerne le complexant, d'acide phytinique, d'acide phosphorique, d'acide méta-, pyro- ou polyphosphorique ou de leurs sels.
  - 5. Mélange selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, dans lequel II s'egit, en ce qui concerne la matière d'enrobage, d'un filmogène, en particulier de protéines, de sucres ou de polysaccharides, en particulier de comme arabique. d'alolinates, de dérivés d'amidon.
  - 6. Mélange selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, dans lequel il s'agit, en ce qui concerne le composé sensible à l'oxydation, de vitamines liposolubles, en particulier de vitamine A et de ses esters, d'acide de vitamine A, de vitamine A, de vitamine A, de vitamine D, de vitami
  - 7. Mélange selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, contenant de la vitamine A ou l'un de ses esters, de l'acide phytinique, de l'huile végétale et de la gélatine.
- Mélange selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, sous forme d'un granulé ou d'une poudre ayant une grosseur de grains dans la gamme comprise entre 100 et 600 μm.
  - 9. Procédé de préparation du mélange selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisé en ce qu'on prépare une dispersion du composé sensible à l'oxydation, du triglycéride, du complexant et de la matière offentbage, et on transforme cette dispersion en une matière sollet.
  - Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce qu'on prépare une dispersion aqueuse, on la sèche et on la granule ou on la pulvérise.
    - 11. Utilisation d'une combinaison de triglycéride, de complexant et de matière d'enrobage pour la stabilisation de composés sensibles à l'oxydation.